(19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平10-120881

(43)公開日 平成10年(1998) 5月12日

(51) Int.Cl.6

識別記号

FΙ

C08L 67/00 C08K 13/04

C08L 67/00

// (C08K 13/04

C08K 13/04

5: 521

5: 3477

審査請求 未請求 請求項の数5 FD (全 11 頁) 最終頁に続く

(21)出願番号

(22)出願日

特願平8-297298

(71)出願人 000000941

平成8年(1996)10月17日

鐘淵化学工業株式会社

大阪府大阪市北区中之島3丁目2番4号

(72) 発明者 小山 央

大阪府豊中市東泉丘3-3-20-302

(72)発明者 広部 和史

大阪府大阪市北区本庄西3丁目2-25-

307

(74)代理人 弁理士 伊丹 健次

#### (54) 【発明の名称】 難燃性ポリエステル樹脂組成物

### (57)【要約】

【課題】 難燃性、耐トラッキング性、成形サイクル性に優れた、ハロゲン系難燃剤、アンチモン化合物を含有しない難燃性ポリエステル樹脂組成物を提供する。

【解決手段】 (A) 熱可塑性ポリエステル樹脂 15~65 重量%、(B) 有機リン系難燃剤 1~25 重量%、

- (C) メラミン・シアヌル酸付加物2~30重量%、
- (D) 官能基を2個以上有する化合物 O. 05~10重量%、(E) ガラス繊維 1~50重量%、(F) タルク、ワラストナイト、ドロマイトおよび炭酸カルシウムから選ばれる少なくとも1種の無機充填剤 1~30重量%からなり、(A)~(F) 成分の合計が100重量%であることを特徴とする。

# 」【特許請求の範囲】

【請求項1】 下記の(A)~(F)成分からなり、それらの合計が100重量%であることを特徴とする難燃性ポリエステル樹脂組成物。

- (A) 熱可塑性ポリエステル樹脂 15~65重量%、
- (B) 有機リン系難燃剤 1 ~ 2 5 重量%、(C) メラミン・シアヌル酸付加物 2 ~ 3 0 重量%、(D) 官能基を2個以上有する化合物 0.05~10重量%、(E) ガラス繊維 1 ~ 5 0 重量%、(F) タルク、ワラストナイト、ドロマイトおよび炭酸カルシウムよりなる群から選 10

ばれる少なくとも1種の無機充填剤1~30重量%。

【請求項2】 (A) 熱可塑性ポリエステル樹脂がポリアルキレンテレフタレート樹脂である請求項1 記載の難燃性ポリエステル樹脂組成物。

【請求項3】 ポリアルキレンテレフタレート樹脂がポリエチレンテレフタレート樹脂である請求項2記載の難燃性ポリエステル樹脂組成物。

【請求項4】 (C) 有機リン系難燃剤が一般式(I):

30

(式中、 $R^5 \sim R^{21}$  はそれぞれ独立して水素原子または  $C_1 \sim C_4$  のアルキル基、Y は直接接合または $C_1 \sim C_3$  のアルキレン基、-S-、 $-SO_2$  -、-O-、-C Oーもしくは-N=N-である2価の結合基、n は 0 または 1 、m は  $1\sim 1$  のを示す)で表される縮合リン酸エステル系難燃剤である請求項  $1\sim 3$  のいずれか 1 項に記載の難燃性ポリエステル樹脂組成物。

【請求項5】 (D)官能基を2個以上有する化合物が ジエポキシ化合物である請求項1~4のいずれか1項に 記載の難燃性ポリエステル樹脂組成物。

## 【発明の詳細な説明】

### [[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、難燃性、耐トラッキング性、成形サイクル性に優れた、ハロゲン系難燃剤、アンチモン化合物を含有しない難燃性ポリエステル樹脂組成物に関する。\_ ]

### [0002]

【従来の技術】ポリアルキレンテレフタレートなどに代表される熱可塑性ポリエステル樹脂は、その優れた特性から電気及び電子機器部品ならびに自動車部品などに広40く使用されている。近年、特に電気及び電子機器部品分野では、火災に対する安全性を確保するため、UL-94(米国アンダーライターズラボラトリー規格)V-Oに適合するような高度な難燃性が要求される場合が多く、このため種々の難燃剤が検討されている。

【0003】熱可塑性ポリエステル樹脂に難燃性を付与する場合、一般に、難燃剤としてハロゲン系難燃剤が、必要に応じて三酸化アンチモン等の難燃助剤と併用して用いられている。しかしながら、ハロゲン系難燃剤は難燃化効果は大きいものの、樹脂加工時にハロゲン系難燃 50

剤の分解によって生成したハロゲン化合物がコンパウンド用押出機のシリンダーや成型用金型の表面などを腐食させたりする問題があった。このため、ハロゲン系難燃剤を全く使用しないで難燃化する方法が検討されている

【0004】このような難燃剤の1つとして、水酸化アルミニウムや水酸化マグネシウム等の無機系難燃剤が知られている。しかしながら、これら無機系難燃剤は、その難燃化効果が著しく小さいため、高度な難燃性を得るためには多量に添加する必要があり、このため、樹脂本来の特性が損なわれるという問題があった。

【0005】一方、ハロゲンを含まない難燃剤として、有機リン系難燃剤やトリアジン化合物(例えばメラミン・シアヌル酸付加物)等のチッソ系難燃剤の使用が種々検討されている。有機リン系難燃剤としては、一般的なものにトリフェニルホスフェート、クレジルジフェニルホスフェート、トリクレジルホスフェート等が挙げられるが、熱可塑性ポリエステル樹脂の耐熱性等の物性の低下、高温条件下におけるこれら有機リン系難燃剤の揮発、ブリード等の問題があるため、近年リン酸エステルの縮合物等比較的分子量の大きい有機リン系難燃剤が検討されている。このようなリン系難燃剤を使用した難燃性樹脂組成物は、例えば特公昭51-19858号公報、特公昭51-39271号公報、特開昭52-102255号公報に記載されている。

【0006】また、UL-94 V-0に適合するような高度な難燃性を達成するために、さらにチッ素系難燃剤を併用する方法も種々検討されており、例えば、特開平3-281652号公報にはポリアルキレンテレフタレート樹脂にメラミン・シアヌル酸付加物とリン系難燃

剤を併用する方法が開示されている。また、特開平5-70671号公報や特開平6-157880号公報には、メラミン・シアヌル酸付加物とともに特定のリン系難燃剤を使用することで、難燃性、有毒ガスの発生、腐食性を改善する方法が開示されている。しかしながら、これらの樹脂組成物は、機械的強度、耐衝撃性、耐湿性などの特性が損なわれるという問題があった。

【0007】本発明者らは、熱可塑性ポリエステル樹脂に有機リン系難燃剤と、チッ素系難燃剤としてメラミン・シアヌル酸付加物などのトリアジン化合物とを添加し 10 て用いる際に生じる機械的強度、耐衝撃性、耐湿性などの低下に対し、ジェポキシ化合物などの同一分子内に官能基を2個以上有する化合物を併用することによって改善できることを見出し、先に提案している(特開平7-196843号公報、特願平5-338136号公報、特願平6-251926号公報)。

#### [0008]

【発明が解決しようとする課題】このような難燃性ポリエステル樹脂組成物が使用される主な分野に電気・電子部品用途があるが、これらの用途の中でも特に電源プラ 20 グ部品、コンセント部品、スイッチ部品、リレー部品等においては高度な難燃性とともに高度な耐トラッキング性が要求される。さらに、これらの小型成型品はコストダウン等の問題から、短時間に多量生産が可能な成形サイクルが要求される。

【0009】しかしながら、熱可塑性ポリエステル樹脂と有機リン系難燃剤、チッ素系難燃剤としてメラミン・シアヌル酸付加物からなる難燃性ポリエステル樹脂組成物において、高度な耐トラッキング性を得るためには、メラミン・シアヌル酸付加物を増量する必要があるが、この場合耐湿性の低下は免れない。さらにリン酸エステル等の有機リン系難燃剤の多くは可塑剤としての性質をも有するため、有機リン系難燃剤を配合した樹脂組成物は軟化温度が低い場合が多く、したがって、射出成形時に成形機スクリューへのペレットの食い込みが低下し、その結果樹脂計量時間が長くなるなど成形サイクル性に問題があった。成形サイクル性を改良するためには有機

リン系難燃剤を減量せざるを得ないが、この場合難燃性 が低下してしまい、またチッ素系難燃剤の増量は前述し たように耐湿性が低下するため困難である。

#### [0010]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、以上のような問題を改善するべく鋭意検討を重ねた結果、驚くべきことに、熱可塑性ポリエステル樹脂に有機リン系難燃剤、メラミン・シアヌル酸付加物、官能機を2個以上有する化合物、ガラス繊維を配合した難燃性樹脂組成物において、特定の無機充填剤を特定量添加することで上記諸問題が改善され、難燃性、耐トラッキング性、成形サイクル性に優れた、ハロゲン化合物を含有しない難燃性ポリエステル樹脂組成物が得られることを見いだし、本発明を完成するに至った。

【 O O 1 1】すなわち、本発明の難燃性ポリエステル樹脂組成物は、下記の (A) ~ (F) 成分からなり、それらの合計が 1 O O 重量%であることを特徴とする難燃性ポリエステル樹脂組成物を内容とするものである。

(A) 熱可塑性ポリエステル樹脂15~65重量%、

(B) 有機リン系難燃剤  $1 \sim 25 \pm \frac{1}{2}$ %、(C) メラミン・シアヌル酸付加物  $2 \sim 30 \pm \frac{1}{2}$ %、(D) 官能基を2個以上有する化合物  $0.05 \sim 10 \pm \frac{1}{2}$ %、(E) ガラス繊維  $1 \sim 50 \pm \frac{1}{2}$ %、(F) タルク、ワラストナイト、ドロマイトおよび炭酸カルシウムよりなる群から選ばれる少なくとも 1 種の無機充填剤  $1 \sim 30 \pm \frac{1}{2}$ %。

【 O O 1 2 】また、好適な実施例態様によっては、本発明の難燃性ポリエステル樹脂組成物は、(A)熱可塑性ポリエステル樹脂がポリアルキレンテレフタレート樹脂である。

30 【 O O 1 3 】また、好適な実施例態様によっては、本発明の難燃性ポリエステル樹脂組成物は、上記ポリアルキレンテレフタレート樹脂がポリエチレンテレフタレート樹脂である。

【 O O 1 4 】また、好適な実施例態様によっては、本発明の難燃性ポリエステル樹脂組成物は、 (C) 有機リン系難燃剤が一般式 (I):

【化2】

(式中、 $R^5 \sim R^{21}$  はそれぞれ独立して水素原子または Oーもしくは $-N=N-C_1 \sim C_4$  のアルキル基、Y は直接接合または $C_1 \sim C$  たは 1、mは  $1 \sim 1$  0 3 のアルキレン基、-S-、-S 0 0 0 0 ステル系難燃剤である。

O-もしくは-N=N-である2価の結合基、nは0または1、mは1~10を示す)で表される縮合リン酸エステル系難燃剤である

【0015】更に、好適な実施態様によっては、本発明 の難燃性ポリエステル樹脂組成物は、(D)官能基を2 個以上有する化合物がジエポキシ化合物である。

[[0016]

【発明の実施の形態】本発明で使用する(A)熱可塑性 ポリエステル樹脂とは、2価以上のカルボン酸成分また はエステル形成能を持つそれらの誘導体、2価以上のア ルコール成分および/またはフェノール成分、あるいは エステル形成能を持つそれらの誘導体とを公知の方法で 重縮合して得られる飽和ポリエステル樹脂をいう。これ 10 らの中でも加工性、機械的性質、電気的性質、耐熱性な どのバランスに優れるという点で、ポリアルキレンテレ フタレート樹脂及びポリアルキレンナフタレート樹脂が 好ましい。ポリアルキレンテレフタレート樹脂の具体例 としては、ポリエチレンテレフタレート樹脂、ポリブチ レンテレフタレート樹脂、ポリヘキサメチレンテレフタ レート樹脂、ポリシクロヘキサンジメチレンテレフタレ 一ト樹脂などが挙げられ、ポリアルキレンナフタレート 樹脂の具体例としては、ポリエチレンナフタレート樹 脂、ポリブチレンナフタレート樹脂などが挙げられる。 これらの中でも加工性、耐熱性、耐薬品性のバランスが より優れるという点で、特にポリエチレンテレフタレー ト樹脂、ポリブチレンテレフタレート樹脂が好ましい。 【〇〇17】2価以上のカルボン酸成分としては、炭素 数8~22の2価以上の芳香族カルボン酸、およびこれ らのエステル形成性誘導体が用いられる。これらの具体 例としては、テレフタル酸、イソフタル酸、フタル酸、 ナフタレンジカルボン酸、ビス(p-カルボシフェニ ル) メタンアントラセンジカルボン酸、4-4'-ジフ ェニルジカルボン酸、1,2-ビス(フェノキシ)エタ 30 ンー4, 4'-ジカルボン酸、ジフェニルスルホンジカ ルボン酸、トリメシン酸、トリメリット酸、ピロメリッ ト酸、等のカルボン酸、ならびにこれらのエステル形成 能を有する誘導体が挙げられる。これらは単独あるいは 2種以上を組み合わせて用いられる。これらの中でも得 られた樹脂の物性、取り扱い性、反応の容易さに優れる という理由でテレフタル酸、イソフタル酸、ナフタレン ジカルボン酸が好ましい。

【0018】2価以上のアルコール及び/又はフェノー ル成分としては、炭素数2~15の脂肪族化合物、炭素 40 数6~20の脂環式化合物、炭素数6~40の芳香族化 合物であって分子内に2個以上の水酸基を有する化合物 類、ならびにこれらのエステル形成性誘導体などが挙げ られる。このようなアルコールおよび/またはフェノー ル成分の具体例としては、エチレングリコール、プロピ レングリコール、ブタンジオール、ヘキサンジオール、 デカンジオール、ネオペンチルグリコール、シクロヘキ サンジメタノール、シクロヘキサンジオール、2.2' ービス(4ーヒドロキシフェニル)プロパン、2, 2' ービス(4ーヒドロキシシクロヘキシル)プロパン、ハ 50

イドロキノン、グリセリン、ペンタエリスリトール、な どの化合物または、そのエステル形成能を有する誘導体 が挙げられる。これらの中でも、得られた樹脂の物性、 取り扱い易さ、反応の容易さに優れるという理由でエチ レングリコール、ブタンジオールが好ましい。

【OO19】(A)熱可塑性ポリエステル系樹脂には、 上記の酸成分ならびにアルコールおよび/またはフェノ ール成分以外に、所望の特性を損なわない範囲で、公知 の共重合可能な成分が共重合されていてもよい。このよ うな共重合可能な成分としては、炭素数4~12の2価 以上の脂肪族カルボン酸、炭素数8~15の2価以上の 脂環式カルボン酸、などのカルボン酸類およびこれらの エステル形成性誘導体が挙げられる。これらの具体例と しては、アジピン酸、セバシン酸、アゼライン酸、ドデ カンジオン酸、マレイン酸、1,3-シクロヘキサンジ カルボン酸、1, 4-シクロヘキサンジカルボン酸、な どのジカルボン酸または、そのエステル形成能を有する 誘導体が挙げられる。

【0020】また、pーオキシ安息香酸、pーヒドロキ シ安息香酸のようなオキシ酸およびこれらのポリエステ ル形成誘導体、 $\varepsilon$  ーカプロラクトンのような環状エステ ル、等も共重合成分として使用可能である。さらに、ポ リエチレングリコール、ポリプロピレングリコール、ポ リ(エチレンオキサイド・プロピレンオキサイド)ブロ ックおよびまたは、ランダム共重合体、ビスフェノール A共重合ポリエチレンオキシド付加重合体、同プロピレ ンオキシド付加重合体、同テトラヒドロフラン付加重合 体、ポリテトラメチレングリコール、等のポリアルキレ ングリコール単位を高分子鎖中に一部共重合させたもの を用いることもできる。上記成分の共重合量としては、 概ね20重量%以下であり、好ましくは、15重量%以 下、さらに好ましくは、10重量%以下である。上記成 分の共重合量が20重量%を越えると耐熱性、機械的強 度が低下する傾向がある。

【OO21】(A)熱可塑性ポリエステル系樹脂は、物 性バランスに優れた組成物を得るためには、アルキレン テレフタレート単位を好ましくは80重量%以上、さら に好ましくは85重量%以上、最も好ましくは90重量 %以上有するポリアルキレンテレフタレートが好適であ

【OO22】(A)熱可塑性ポリエステル系樹脂の、フ ェノール/テトラクロロエタン=1/1 (重量比)混合 溶媒中、25℃で測定したときの対数粘度は、好ましく は0. 30~2. 00d1/g以上であり、より好まし くはO. 40~1. 80dl/g、さらに好ましくは 0. 50~1. 60dl/gである。対数粘度が0.3 OdI/g未満では、成形体の難燃性や機械的強度が不 充分である場合が多く、2.00 d 1 / gを越えると成 形流動性が低下する傾向があるため好ましくない。

【OO23】(A)熱可塑性ポリエステル系樹脂は、単

(I)

独で、あるいは、2種以上組み合わせて使用される。2 種以上組み合わせて使用する場合には、その組み合わせ は特に限定されない。例えば、共重合成分やモル比が異 なるもの、分子量が異なるものが、任意に組み合わせら れる。

【0024】(A)熱可塑性ポリエステル系樹脂の使用 量は15~65重量%であり、好ましくは18~63重 量%であり、さらに好ましくは20~60重量%であ る。使用量が15重量%未満であると耐熱性、成形加工 性が低下し、65重量%を越えると難燃性、耐トラッキ 10 ング性が低下する。

【0025】本発明で用いられる、(B) 有機リン系難 燃剤としては、代表的には、ホスフェート、ホスホネー ト、ホスフィネート、ホスフィンオキシド、ホスファイ ト、ホスホナイト、ホスブィナイト、ホスフィンなどが 挙げられる。このような有機リン系難燃剤の具体例とし ては、トリメチルホスフェート、トリエチルホスフェー ト、トリブチルホスフェート、トリ(2-エチルヘキシ ル) ホスフェート、トリブトキシエチルホスフェート、 トリフェニルホスフェート、トリクレジルホスフェー ト、トリキシレニルホスフェート、トリス(イソプロピ ルフェニル)ホスフェート、トリス(フェニルフェニ ル)ホスフェート、トリナフチルホスフェート、クレジ

(R15) (R16)4

【0028】 (式中、R<sup>5</sup> ~ R<sup>21</sup> はそれぞれ独立して水 素原子またはC1 ~ C4 のアルキル基、Yは直接接合ま たはC1 ~C3 のアルキレン基、-S-、-SO2 -、 -O-、-CO-もしくは-N=N-である2価の結合 基、nはOまたは1、mは1~10を示す)で表される 縮合リン酸エステルが好ましい。アルキル基がC5 以上 となると、樹脂成分との相溶性が低下するため機械的強 40 度や難燃性などが低下する傾向があり、またアルキレン 基がC4 以上となると、縮合リン酸エステルの熱安定性 が低下する傾向がある。nが2以上となると、縮合リン 酸エステル中のリン原子含有量が低下するため難燃性が 低下する傾向があり、またmが11以上となると、樹脂 成分との相溶性が低下するため機械的強度や難燃性など が低下する傾向がある。

【〇〇29】前記縮合リン酸エステルの具体例として は、例えば、レゾルシノールビス(ジフェニル)ホスフ ェート、メチルレゾルシノールビス (ジフェニル) ホス 50

ルジフェニルホスフェート、キシレニルジフェニルホス フェート、ジフェニル(2ーエチルヘキシル)ホスフェ ート、ジ(イソプロピルフェニル)フェニルホスフェー ト、フェニルジクレジルホスフェート、ジー2ーエチル ヘキシルホスフェート、モノイソデシルホスフェート、 2-アクリロイルオキシエチルアシッドホスフェート、 2-メタクリロイルオキシエチルアシッドホスフェー ト、ジフェニルー2ーアクリロイルオキシエチルホスフ ェート、ジフェニルー2ーメタクリロイルオキシエチル ホスフェート、トリフェニルホスファイト、トリスノニ ルフェニルホスファイト、トリストリデシルホスファイ ト、ジブチルハイドロジエンホスファイト、トリフェニ ルホスフィンオキシド、トリクレジルホスフィンオキシ ド、メタンホスホン酸ジフェニル、フェニルホスホン酸 ジエチル、例えば後記する一般式(1)で表されるよう な縮合リン酸エステルなどの有機リン系化合物が挙げら れる。

【0026】これらの有機リン系難燃剤の中でも、成形 加工時にそれ自体が低揮発性でかつ熱安定性が良好で、 しかも(A)熱可塑性ポリエステル樹脂の熱安定性など の物性を損ないにくいなどの理由から、一般式 (I): [0027]

[化3]

フェート、ハイドロキノンピス (ジフェニル) ホスフェ ート、ビフェノールビス(ジフェニル)ホスフェート、 ビスフェノールAビス(ジフェニル)ホスフェート、ビ スフェノールSピス(ジフェニル)ホスフェート、レゾ ルシノールビス (ジクレジル) ホスフェート、メチルレ ゾルシノールビス(ジクレジル)ホスフェート、ハイド ロキノンビス(ジクレジル)ホスフェート、ビフェノー ルビス(ジクレジル)ホスフェート、下記一般式(II)で 表されるビスフェノールAビス(ジクレジル)ホスフェ ート、ビスフェノールSビス(ジクレジル)ホスフェー ト、レゾルシノールビス(ジーエチルフェニル)ホスフ ェート、メチルレゾルシノールビス(ジーエチルフェニ ル)ホスフェート、ハイドロキノンビス(ジーエチルフ ェニル)ホスフェート、ビフェノールビス(ジーエチル フェニル) ホスフェート、ビスフェノール A ビス (ジー エチルフェニル)ホスフェート、ビスフェノールSビス (ジーエチルフェニル) ホスフェート、下記一般式(II

1) で表されるレゾルシノールビス (ジー2, 6-キシ リル) ホスフェート、メチルレゾルシノールビス (ジー 2, 6-キシリル) ホスフェート、下記一般式(IV)で表 されるハイドロキノンビス (ジー2, 6ーキシリル) ホ スフェート、ビフェノールビス (ジー2, 6ーキシリ ル) ホスフェート、ビスフェノールAビス (ジー2, 6 ーキシリル) ホスフェート、ビスフェノールSビス (ジ -2.6-キシリル) ホスフェート、レゾルシノールビ ス(ジー2, 4, 6ートリメチルフェニル) ホスフェー ト、メチルレゾルシノールビス(ジー2, 4, 6ートリ 10 メチルフェニル) ホスフェート、ハイドロキノンピス (ジー2, 4, 6-トリメチルフェニル) ホスフェー

ト、ビフェノールビス (ジー2, 4, 6ーフェニル) ホ スフェート、ビスフェノールAビス(ジー2, 4, 6-トリメチルフェニル) ホスフェート、ビスフェノールS ビス (ジー2、4、6ートリメチルフェニル) ホスフェ ート、及び、これらの縮合物などが挙げられる。

【0030】これらの中でも、熱安定性がより一層優れ るとともに、成形時に金型などの金属部分に対する汚染 性が低いため、下記一般式(II)~(IV)で表される縮合 リン酸エステルおよびこれらの縮合物が好ましい。

[0031]

[化4]

$$(\begin{array}{c} CH_3 \\ \hline \\ CH_3 \\ CH_3 \\ \hline \\ CH_3 \\ CH_3 \\ \hline \\ CH_3 \\ CH_3 \\ \hline \\ CH_3 \\ CH_$$

[0032]
$$(H_3 \quad 0 \quad 0 \quad CH_3 \quad CH_4 \quad CH_5 \quad$$

【0034】これらの有機リン系難燃剤は単独で或いは 2種以上組み合わせて用いられる。2種以上組み合わせ て使用する場合には、その組み合わせは特に限定されな い。例えば、構造の異なるもの、分子量の異なるものな どが任意に組み合わせられる。

【0035】(B)有機リン系難燃剤の添加量は、難燃 性ポリエステル樹脂組成物中1~25重量%であり、好 ましくは2~23重量%であり、特に好ましくは3~2 O 重量%である。添加量が1重量%未満であると難燃性 40 が低下し、25重量%を越えると機械的強度、耐熱性、 耐湿性、成形サイクル性が低下する。

【0036】本発明で使用する(C)メラミン・シアヌ ル酸付加物とは、メラミン(2,4,6トリアミノー 1, 3, 5-トリアジン) とシアヌル酸(2, 4, 6-トリヒドロキシー 1, 3, 5-トリアジン) および/ま たはその互変異体が形成する化合物である。メラミン・ シアヌル酸付加物は、メラミンの溶液とシアヌル酸の溶 液を混合して塩を形成させる方法や、一方の溶液に他方 を加えて溶解させながら塩を形成させる方法等によって 50 を付与された熱可塑性ポリエステル樹脂の機械的強度、

得ることが出来る。メラミンとシアヌル酸の混合比には 特に限定はないが、熱可塑性ポリエステル樹脂の熱安定 性を損ないにくい傾向がある点で、等モルに近い方がよ く、特に1:1が好ましい。また、添加する熱可塑性ポ リエステル樹脂の成形加工性、物性を低下させにくい等 の傾向がある点で、メラミン・シアヌル酸付加物(B) の平均粒径は0.01~100μmが好ましく、特に 0. 5~10 μmが好ましい。

【OO37】(C)メラミン・シアヌル酸付加物の添加 量は、難燃性ポリエステル樹脂組成物中2~30重量% であり、好ましくは3~28重量%であり、特に好まし くは4~25重量%である。1重量%未満では難燃性、 耐トラッキング性が低下し、30重量%を越えると押出 加工性、耐湿性、成形性が低下する。

【OO38】本発明で使用する(D)官能基を2個以上 有する化合物(以下、官能基含有化合物という)は、メ ラミン・シアヌル酸付加物 (C) によって難燃性、電気 的性質、潤滑性、可塑性、着色性、平面平滑性、染色性

20

耐衝撃性、耐湿性、耐熱性等の低下を抑制するために使 用するものである。

【 O O 3 9 】 ( D ) 官能基含有化合物は、メラミン・シアヌル酸付加物 ( C ) と熱可塑性ポリエステル樹脂

(A) との親和性、相溶性を改善し、その結果、熱可塑性ポリエステル樹脂(A)中でのメラミン・シアヌル酸付加物(C)の分散性および密着性を改善しているものと考えられる。

【 O O 4 O 】 (D) 官能基含有化合物における官能基の種類としては、エポキシ基、カルボン酸無水物基、イソ 10シアネート基、オキサゾリン基、カルホジイミト基、アルデヒド基、カルボキシル基、アジリジニル基、シアネート基が挙げられ、これらの基は1種のみならず、2種以上含まれていてもよい。

【0041】(D) 官能基含有化合物における官能基の数としては、前述のごとく2個以上であることがメラミン・シアヌル酸付加物(C)と熱可塑性ポリエステル樹脂(A)との結合性の観点から必要であるが、2~3個であることが特に好ましい。4個以上となると、得られる樹脂組成物の流動性が低下する傾向がある。

「TOO42】前記(D)官能基含有化合物の具体例を挙 げると、エポキシ基を有する化合物としては、例えばビ スフェノールA型、ビスフェノールS型、ビフェニル 型、フェノールノボラック型、ポリグリシジルアミン型 等のエポキシ樹脂、レゾルシンジグリシジルエーテル、 テレフタル酸ジグリシジル等のジグリシジル化合物等」 が、酸無水物基を有する化合物としては、例えば無水に ロメリット酸、無水メリット酸等の酸無水物基を2個以 上有する化合物等が、イソシアネート基を有する化合物 としては、例えばフェニレンジイソシアネート、トリレ 30 ンジイソシアネート、ナフタレンジイソシアネート等の ジイソシアネート化合物が、オキサゾリン基を有する化 合物としては、例えば2,2'-(1,3-フェニレ ン) ーピス (2ーオキサゾリン)、2, 2'ー(1, 4 ーフェニレン)ービス(2-オキサゾリン)等のビスオ キサゾリン化合物が、カルボジイミド基を有する化合物 としては、例えば、フェニレンジイソシアネートやトル エンジイソシアネート等から誘導されるカルボジイミド 化合物が、アルデヒド基を有する化合物としては、例え ば1, 4-ジアルデヒドベンゼン等のジアルデヒド化合 40 物が、カルボキシル基を有する化合物としては、例えば テレフタル酸、ジフェン酸等のジカルボン酸化合物が、 アジリジニル基を有する化合物としては、例えばトリス アジリジニルホスフィンオキシド、トリメチロールプロ パンートリーβ-アジリジニルプロピオネート等のジア ジリジニル化合物が挙げられる。これら単独または2種 以上組み合わせて用いられる。

【0043】前記(D) 官能基含有化合物の中でも、メラミン・シアヌル酸付加物(C) と熱可塑性ポリエステル樹脂(A) との結合性の観点から、特にジェポキシ化 50

合物が好ましい。

【 0 0 4 4 】 (D) 官能基含有化合物の分子量等について特に限定はないが、成形加工中での揮発性とメラミン・シアヌル酸付加物(B) および熱可塑性ポリエステル樹脂(A) との結合性の観点から分子量は100~100のものが好ましく、また作業性の観点から常温での粘度が1000ポイズ以下の液体または常温で粉体のものが好ましい。

【0045】(D)官能基含有化合物の添加量は0.05~10重量%であり、好ましくは0.1~8重量%であり、特に好ましくは0.15~5重量%である。添加量が0.05重量%未満であると機械的強度、耐衝撃性、耐熱性、耐湿性が低下し、10重量%を越えると機械的強度、作業性、流動性が低下する。

【0046】本発明で使用する(E)ガラス繊維は、通常一般的に使用されている公知のガラス繊維を用いることが出来るが、作業性の観点から、集束剤にて処理されたチョップドストランドガラス繊維を用いるのが好ましい。また、樹脂とガラス繊維との密着性を高めるため、ガラス繊維の表面をカップリング剤で処理したものが好ましく、バインダーを用いたものであってもよい。

【 O O 4 7】前記カップリング剤としては、例えばャーアミノプロピルトリエトキシシラン、 ャーグリシドキシプロピルトリメトキシシラン等のアルコキシシラン化合物が、またバインダーとしては、例えば、エポキシ樹脂、ウレタン樹脂等が好ましく使用され、これらは単独又は2種以上組み合わせて用いられるが、これらに限定されるものではない。これらのガラス繊維は単独または2種以上組み合わせて使用することが出来る。

【0048】前記(E)ガラス繊維の繊維径は $1\sim20$   $\mu$ m、繊維長は $0.01\sim50$ mmが好ましい。繊維径が $1\mu$ m未満であると添加しても期待するような補強効果が得られない傾向があり、 $20\mu$ mを越えると流動性や成形品表面性が低下する傾向があり好ましくない。また繊維長が0.01mm未満であると添加しても期待するような樹脂補強効果が得られない傾向があり、50mmを越えると流動性や成形品表面性が低下する傾向があり好ましくない。

【0049】前記(E)ガラス繊維の使用量は、難燃性ポリエステル樹脂組成物中1~50重量%が好ましく、10~40重量%が特に好ましい。使用量が1重量%未満であると充分な樹脂補強効果が得られず、50重量%を越えると押出加工性や成形性が低下する。

【0050】本発明で使用する(F)タルク、ワラストナイト、ドロマイト及び炭酸カルシウムから選ばれる少なくとも1種の無機充填剤は、耐トラッキング性、成形サイクル性を改良する目的で用いられる。これらの無機充填剤の中でも、より一層耐トラッキング性、成形サイクル性に優れるという理由で、タルクが好ましい。

【〇〇51】前記無機充填剤は、焼成物または未焼成物

のいずれの形態でもよく、さらに無水物および/または 樹脂組成物の熱安定性等の諸物性を損なわない範囲で、 1分子以上の結晶性を有する水和物のいずれの形態であ ってもよく、またこれらの混合物であってもよい。

【0052】さらに前記無機充填剤はシラン系カップリ ング剤、チタネート系カップリング剤などの表面処理剤 で処理されていてもよい。該シラン系カップリング剤と しては例えばエポキシ系シラン、アミノ系シラン、ビニ ル系シランなどが挙げられ、チタネート系カップリング 剤としては、例えばモノアルコキシ型、キレート型、コ 10 ーディネート型などのものが挙げられる。これらを表面 処理剤で処理する方法には特に限定はなく、通常の方法 で実施しうる。例えば、層状珪酸塩に該表面処理剤を添 加し、溶液中であるいは加熱しながら攪拌あるいは混合 することで行なえる。これらの表面処理剤で処理された それぞれ異なる無機充填剤は1種または2種以上組み合 わせて用いられる。

【0053】前記無機充填剤の使用量は、難燃性ポリエ ステル樹脂組成物中1~30重量%であり、好ましくは 2~28重量%であり、特に好ましくは3~25重量% 20 である。使用量が1重量%未満であると成形サイクル性 および耐トラッキング性が改善されにくく、30重量% を越えると押出加工性、機械的性質、流動性が低下す

【0054】本発明の難燃性ポリエステル樹脂組成物に は、必要に応じてさらに他の配合剤、例えば無機系、有 機系の難燃剤、難燃補助剤、強化剤、ヒンダードフェノ ール化合物、ホスファイト化合物、チオエーテル化合 物、酸化防止剤、紫外線吸収剤、離型剤、着色剤、結晶 核剤、帯電防止剤、滑剤、可塑剤、他のポリマー等を、 1種または2種組み合わせて本発明の目的を損なわない 程度に配合することができる。

【0055】本発明の難燃性ポリエステル樹脂組成物の 製造方法は特に限定されるものではない。例えば上記成 分(合計で100重量%)、及び他の添加剤、樹脂、等 を乾燥後、単軸、2軸等の押出機のような溶融混練機に て溶融混練する方法等により製造することができる。ま た、配合剤が液体である場合は、液体供給ポンプなどを 用いて2軸押出機に途中添加して製造することもでき

「【0056】本発明の難燃性ポリエステル樹脂組成物は 各種の成形方法により種々の形態、例えば各種成形品、 シート、パイプ、ボトル等の成形することができる。本 発明の難燃性ポリエステル樹脂組成物は、高度な難燃性 を有し、かつその他の特性とのパランスが良好であるた め、家電、OA機器等の電子・電気部品等の射出成形品 等に好適に使用される。特に、優れた絶縁破壊強度、耐 アーク性、耐トラッキング性等の電気特性を活かした用 途として、ブレーカー部品、スイッチ部品、モーター部 品、イグニッションコイルケース、電源プラグ、電源コ 50 わみ温度 [HDT] を評価した。

ンセント、コイルボビン、コネクターターミナル、ヒュ ーズケース等に好適に使用される。

[0057]

【実施例】次に実施例を挙げて本発明を更に具体的に説 明するが、本発明はこれらに限定されるものではない。 【0058】実施例1

(A) 熱可塑性ポリエステル樹脂として対数粘度(フェ ノール/テトラクロロエタンが重量比で1/1である混 合溶媒中、25℃で測定、以下同様)が0.65d1/ gで充分に乾燥したポリエチレンテレフタレート(a-1) 35 重量%、(D) 官能基含有化合物としてビスフ ェノールA型エポキシ樹脂(d-1)(油化シェルエポ キシ株式会社製エピコート828)を1重量%をドライ ブレンドし、次いで(C)メラミン・シアヌル酸付加物 (商品名:日産化学株式会社製MC690) 13重量 %、酸化防止剤としてテトラキスメチレンー3、5-ジ - t - ブチル- 4 - ヒドロキシハイドロシンナメートメ タン(商品名:旭電化株式会社製アデカスタブAO-6 O) 1 重量%を加えさらにドライブレンドした。この混 合物をシリンダー温度を270~280℃に設定したべ ント式 4 5 mm φ 同方向 2 軸押出機 (商品名:日本製鋼 所株式会社製TEX44)のホッパーに供給するととも に、(B)有機リン系難燃剤としてビスフェノールAビ ス(ジクレジル)ホスフェート(b-1)(商品名:大 八化学工業株式会社製CR747)10重量%を液体添 加ポンプを用いて、(E)ガラス繊維(商品名:日本電 気硝子株式会社製T-195H/P)30重量%、

(F)無機充填剤としてタルク (f-1) (商品名:日 本タルク株式会社製ミクロエースK-1)をサイドフィ **一ダーを用いそれぞれ押出機の途中から添加して、溶融** 混練してペレットを得た。

【0059】得られたペレットを140℃で4時間乾燥 後、射出成形機(型締め圧:50トン)を用いて、シリ ンダー温度:280℃~250℃、金型温度:100℃ にて厚さ6、4mm、3.2mm、1.6mmバー(各 々長さ: 127mm、幅: 12.7mm) を、射出成形 機(型締め圧:75トン)用いて、シリンダー温度:2 80℃~250℃、金型温度:100℃にて120mm ×120mm、厚さ3mmの平板をそれぞれ作成した。 これらの試験片を用い、下記基準に従って物性を評価し た。結果を表1に示す。

【0060】<難燃性>UL-94規格に従って、厚さ 1. 6 mmバーの難燃性を評価した。なお、難燃性評価 結果のnotーVはUL-94規格不適合であることを

【0061】<機械的強度>ASTM D-638に従 って、厚さ3.2mmバーの引張強度を評価した。

【0062】<耐熱性>ASTM D-638に従っ て、荷重1.82MPaにて、6.4mmバーの荷重た 【0063】<耐湿性>湿熱処理(90℃、相対温度95%RH、72時間)後の厚さ3.2mmバーの引張強度を上記方法に従って測定し、湿熱処理に伴う引張強度の変化を強度保持率(未処理試験片100%)として求めた。

【0064】<耐トラッキング性>平板を切削して得られた20mm×20mm、厚さ3mmの試験片を用い、IEC規格(Pub. 112)に従って、比較トラッキング指数 [CTI] を評価した。

【0065】 <成形サイクル性>射出成形機(型締め 圧:50トン、シリンダー径:36mmφ)を用い、シ リンダー温度:280℃~250℃、スクリュー回転 数:100rpm、背圧:0.8MPa、計量長さ:55 mmにおけるペレットの計量時間を評価した。

【0066】実施例2~6

各配合剤を表1に示した量に変更した以外は、実施例1 と同様にして樹脂組成物を得た。ただし、配合剤は以下 のものを用いた。評価結果を表1に示す。

(A) 熱可塑性ポリエステル樹脂:

対数粘度が 0.75 d 1 / g であるポリエチレンテレフ 20 タレート樹脂 (a-2)

対数粘度がO. 85 d 1/g であるポリブチレンテレフタレート樹脂 (a-3)

(B) 有機リン系難燃剤:

レゾルシノールビス (ジー2、6-キシリル) ホスフェ

ート(商品名:大八化学工業株式会社製PX200) (b-2)

ハイドロキノンビス (ジー2, 6-キシリル) ホスフェート (商品名:大八化学工業株式会社製PX201) (b-3)

(D) 官能基含有化合物:

ポリカルボジイミド(商品名:平泉洋行株式会社製スタバクゾール)(d-2)

(F)無機充填剤:

10 ワラストナイト (商品名: NYCO株式会社製NYAD 325) (f-2)

炭酸カルシウム (商品名: 丸尾カルシウム株式会社製炭酸カルシウムスーパー2000) (f-3) ドロマイト (f-4)

【0067】比較例1~11

各配合剤を表2に示した量に変更した以外は、実施例1 と同様にして樹脂組成物を得た。ただし配合剤は以下の ものを用いた。評価結果を表2に示す。

(F)無機充填剤:

マイカ(商品名:山口雲母株式会社製A-21S)(f -5)

カオリン(商品名:土屋カオリン株式会社製トランクリンクス77) (f-6)

[0068]

【表1】

	実 施 例		1	2	3	4	5	6
	(A) 熱可塑性ポリエステル樹脂	a-1	35	33	35			32
	·	a-2				22		
		a-3					32	
配	(B) 有機リン系難燃剤	b-1	10			11		
		b-2		10			9	
		b-3			9			10
合	(C) メラミン・シアヌル酸付加物		13	13	10	15	15	15
	(D) 官能基含有化合物	d-1	1	1	1	1	3	
処		d-2						. 1
	(B) ガラス繊維			30	30	30	30	30
方	(P) 無機充塡剤	f-1	10	12	14			
		f-2				20		
	,	f-3					10	
-		f-4						11
٠	酸化防止剤			1	1	1	1	. 1
	UL 9 4			V-0	V-0	V-0	V-0	V-0
特	引張強度 (MPa)			116	118	105	103	120
	HDT (℃)			221	223	208	200	220
	耐湿性(%)			88	87	84	90	85
性	耐トラッキング性(V)			>600	>600	>600	550	550
	計量時間(秒)	. 9	10	9	8	10	11	

[0069]

【表2】

	比 較 例		1	2	3	4	5	6	7	8	9	1 0	11
配合	(A) 熱可塑性ポリエステル樹川	a-1	45	15	48	13	36	24	45	28	10	35	35
	(8) 有機リン系難燃剤	b-1		30	10	10	10	10	10	10	10	10	10
	(C) メラミン・シアヌル酸付加	160	13	13		35	13	13	13	30	13	13	13
	(D) 官能基含有化合物	d-1	1	1	1	1		12	1	1	1	1	1
処	(B) ガラス繊維		30	30	30	30	30	30	30	30	30	30	30
方	(F) 無機充塡剤	f-1	10	10	10	10	10	10		· · · · ·	35		
		f-5										10	
•		f-6						-					10
	酸化防止剤		1	1	. 1	I	1	1	1	1	1	1	1
特	UL 9 4		not-V	V-0	not-y	押出加工困難	V-0	押出加工困難	V-0	V-0	押出加工困難	V-0	V-0
	引張強度 (MPa)		.150	75	140		79		130	98		113	111
	HDT (°C)		230	190	219		198		222	222		218	217
徃	耐湿性 (%)		95	65	96		69		88	68		81	82
	耐トラッキング性 (V)		>600	>600	300		>600		400	>600		300	200
	計量時間(秒)		6	25	10	1	11		20	20		15	14

【0070】実施例1~6の表1と比較例1~11の表2を比較して明らかなように、本発明の難燃性ポリポリ

形サイクル性のいずれにおいても優れていることがわかる。

エステル樹脂組成物は、難燃性、耐トラッキング性、成 50 【0071】

【発明の効果】本発明の難燃性ポリポリエステル樹脂組成物は、難燃性、耐トラッキング性、成形サイクル性をパランス良く備え、かつハロゲン系難燃剤、アンチモン化合物を含有していないので、コンパウンド用押出機の

シリンダーや成型用金型の表面などを腐食させたりする問題がない。従って、本発明の難燃性ポリポリエステル樹脂組成物は電気・電子部品等の成形材料として好適に使用でき、工業的に極めて有用である。

## フロントページの続き

(51) Int. CI. 6

識別記号

FΙ

CO8K 5:15

3:34

3:26

7:14)

10-120881

[Claims]

[Claim 1] A flame retardant polyester resin composition, comprising the following ingredients (A) through (F), the total amount of which is 100 wt%.

(A) 15 to 65 wt% of a thermoplastic polyester resin, (B) 1 to 25 wt% of an organic phosphorus-based flame retarder, (C) 2 to 30 wt% of a melamine cyanuric acid addition product, (D) 0.05 to 10 wt% of a compound having two or more functional groups, (E) 1 to 50 wt% of glass fibers, and (F) 1 to 30 wt% of at least one inorganic filler selected from a group consisting of talc, wollastonite, dolomite and calcium carbonate.

[Claim 2] A flame retardant polyester resin composition, according to claim 1, wherein the thermoplastic polyester resin (A) is a polyalkylene terephthalate resin.

[Claim 3] A flame retardant polyester resin composition, according to claim 2, wherein the polyalkylene terephthalate resin is polyethylene terephthalate resin.

[Claim 4] A flame retardant polyester resin composition, according to any one of claims 1 through 3, wherein the organic phosphorus-based flame retarder is a condensed phosphoric ester-based flame retarder represented by the general formula (I) [Chemical formula 1]

$$(R^{7} \xrightarrow{Q} \xrightarrow{Q} \xrightarrow{P} \xrightarrow{Q} \xrightarrow{Q} \xrightarrow{R^{15}} \xrightarrow{Q} \xrightarrow{R^{16}} \xrightarrow{Q} \xrightarrow{R^{16}} \xrightarrow{$$

(where  $R^5$  to  $R^{21}$  denote, respectively independently, a hydrogen atom or alkyl group with 1 to 4 carbon atoms; Y denotes a direct bond, alkylene group with 1 to 3 carbon atoms, divalent bond group selected from  $-S^-$ ,  $-SO_2$ ,  $-O^-$ ,  $-CO^-$  and  $-N=N^-$ ; n denotes 0 or 1; and m denotes 1 to 10).

[Claim 5] A flame retardant polyester resin composition, according to any one of claims 1 through 4, wherein the compound having two or more functional groups (D) is a diepoxy compound.

[0001]

[Technical field to which the invention pertains] The present invention relates to a flame retardant polyester resin composition not containing a halogen-based flame retarder or antimony compound, excellent in flame retardancy, tracking resistance and molding cycle performance.

[0016]

[Modes for carrying out the invention] The thermoplastic polyester resin (A) used in this invention refers to a saturated polyester resin obtained by polycondensing a di- or higher polycarboxylic acid or any of its ester-formable derivatives, as a component, and a dihydric or higher polyhydric alcohol and/or phenol or any of their ester formable derivatives, as the other component(s), by a publicly known method. As the saturated polyester resin, a polyalkylene terephthalate resin or a polyalkylene naphthalate resin is preferred, since they are excellent in the balance among processability, mechanical properties, electric properties, heat resistance, etc. Examples of the polyalkylene terephthalate resin polybutylene terephthalate resin, include polyethylene terephthalate resin, polyhexamethylene terephthalate resin, polycyclohexanedimethylene terephthalate resin, etc. Examples of polyethylene polyalkylene naphthalate resin include the

naphthalate resin, polybutylene naphthalate resin, etc. Among them, especially polyethylene terephthalate resin and polybutylene terephthalate resin are preferred, since they are excellent in the balance among processability, heat resistance and chemicals resistance.

[0042] Among the examples of the functional group-containing compound (D), examples of the compound having epoxy groups include epoxy resins of bisphenol A, bisphenol S, bisphenyl, phenol novolac, polyglycidylamine, etc., diglycidyl compounds such as resorcinol diglycidyl ether and diglycidyl terephthalate, etc.

[0056] The flame retardant polyester resin composition of this invention can be molded into various forms, for example, sheets, pipes, bolts and the like by various molding methods. Since the flame retardant polyester resin composition of this invention has high flame retardancy and is well balanced in other properties, it can be suitably used for injection molded articles such as electronic and electric parts of household appliances, OA apparatuses, etc. Especially as applications using the excellent electric properties such as dielectric breakdown strength, arc resistance and tracking resistance, the polyester resin composition can be suitably used for breaker parts, switch parts, motor parts, ignition coil cases, power plugs, power plug sockets, coil bobbins, connector terminals, fuse cases, etc.